Japan Patent Office

(51) Int. Cl.

(52) Japan Classification

H01 j

97(5)D 112.2

99 D 13

5 (10) Patent Gazette

(11) Patent Number: S47-15976

(44) Publication Date: May 12, 1972

The Number of Invention: 1

(Number of Pages: 4)

10 (54) Title of the Invention:

Alkaline metal generator

(21) Application Number: S43-31880

(22) Filing Date: May 14, 1968

(72) Inventor:

Tomiya SONODA

(72) Inventor.

15

20

25

c/o Toshiba Corporation, Horikawa-cho Plant

72 Horikawa-cho, Kawasaki, Kanagawa

(71) Applicant:

Toshiba Corporation

72 Horikawa-cho, Kawasaki, Kanagawa

Attorney:

Kazuo INOUE Patent Attorney

CLAIM

1. An alkaline metal generator characterized in that a mixture, in which a reducing agent powder is added to at the least one type of powder selected from among sodium salts of tungstic acid and molybdic acid, is filled into a conductive receptacle having an opening in one part.

60 Int . Ol . H 01 j

120日本分類

97(5)D 112.2 99 D 13

日本国特許庁

⑩特許出願公告

昭47—15976

昭和47年(1972)5月12日

⑩特 許 (4)公告

発明の数 1

(全4頁)

1

🕅 アルカリ金属発生器

0)特 願 昭43-31880

23世 顧 昭43(1968)5月14日

700 発明,者、艾茵田富也。

川崎市堀川町72東京芝浦電気株 式会社堀川町工場内

人 東京芝浦電気株式会社 切出 顧 川崎市堀川町72

代 理 人 弁理士 井上一男

図面の簡単な説明

図は本発明における蒸発アルカリ金属量の蒸発 時間に対する変化を従来方法と比較して示した曲 鶴図である。

発明の詳細な説明

本発明は撮像質及び2次電子増倍管等の光電面 を有する電子管に好適する アルカリ金属発生器に 関する。

アンチモン、蒼鉛等の金属又は合金を真空蒸着法 で基体金属薄膜に形成後更にアルカリ金属蒸気を 送り込んでこの基体金属層と反応させて完成して いる。

められており従って前記担体表面に被着する基体 金属量及びアルカリ金属蒸気量は前配組成に合致 させる為又光電面特性の再現性をうるために充分 規制しなければならない。

塩粉末は比較的肉薄の導電性金属板を丸めて対向 端線の重合部を点溶接によつて固定させた簡体を 更にその両端を圧接して成形された容器内に充填 してアルカリ金属発生器とする。

即ち、前記簡体の一端を圧接後アルカリ金属の 35 クロム酸塩又はアルカリ金属の重クロム酸塩等の 少くとも一種の粉末1重量部にアルミニウム、チ

タニウム、 珪素等の還元金属粉末 2 重量部を良く 混合分散させて充塡後他端を圧接して形成される。 使用に際しては、この容器両端に導電性金属線を 密接し、真空領域外より通電可能に構成するもの 5 で、この時前配重合部即ち、簡体の軸方向に沿つ て形成された溶接点間の空隙は蒸気発生孔として の役目をする。

2

前述のように前記アルカリ金属蒸気は光電特性 によって定まる組成をもった光電面を作成しなけ 10ればならない。よって前記発生器から蒸発する少 くとも一種類の単位時間当りのアルカリ金属量及 び 複数種の アルカリ金属の比率は前記アルカリ金 属 塩と還元剤の 反応終了迄所定の値に保持しなけ ればならない。

前記アルカリ金属塩としてはクロム酸ナトリウ ム、クロム酸カリウム、重クロム酸カリウム及び 重クロム酸ナトリウムが賞用されており、又これ ら 粉末と前記還元剤の 反応は還元発熱反応である。 このため発生するアルカリ金属蒸気量の制御は極 周知のように光電面はガラス等の 担体表面に銀、20 めて困難でありタングステン粉末又はアルミナ粉 末等を混入して、その反応速度を押えているが、 十分でなく管理特性とその信頼性を阻害している。 前記両種粉末間の反応速度を規制する一助とし て夫々の粉末粒度及び粒度分布を一定とすることに これら光電面の組成はその光電時性によつて定 25 よつて両種粉末の接触面積を一定とすべく粉砕篩 別工程が実施されている。

一方、前配アルカリ金属塩の中で、クロム酸ナ トリウム及び重クロム酸ナトリウムは結晶水を持 つ ており、この結晶水を除去したもの及び除去し このアルカリ金属蒸気を発生するアルカリ金属 30 ないものも何れも潮解性が極めて強い。この為、 前記還元金属と混合工程やこの混合物を前記発生 器へ充塡する工程時には吸湿によって両種粉末間 の接触面積が変動しないように多大の注意が必要 であつた。

> 併し、これらの作業は何れも大気中で行われる ので、どうしても吸湿は避けられず、したがつて 発生アルカリ金属蒸気の量及び組成比に変動をも

> > FP03-0417 00W0-HP **'04**. 4.20

SEARCH REPORT

たらして伸いては管球特性の悪化及び特性の再現 性を損なう因となつている。

更に、このような発生器内の水分は当然管球内 の部品及び光電面に被着してその酸化及び光電面 にあつては蒸着されるセシウム等との反応を誘起 5 して管球時性の低下を招くおそれがあった。

本発明者の実験によるとクロム酸ナトリウム。・ クロム酸カリウムと還元剤の組み合せではカリウ ムの発生がナトリウムにくらべて非常に早い時期 に起るので初期はカリウムが多く反応の終期には 10 の最初から最後まで殆んで変化しない。これを図 ナトリウムが多くなる。これを是正しようとして クロム酸ナトリウムの割合を増しても初期におけ るカリウムの発生量が増大するだけである。図面 は実験によつて求めた発生比率の変化をグラフで 示したものである。図の横軸は蒸発時間(分)縦 15 せた結果である。図から明らかなように、反応の 軸はK /(Na+K)の蒸発重量百分率を示した ものである。この縦軸の値はアルカリ金属蒸気発 生量を示したもので、その測定はアルカリ金属蒸 気発生器に筒状部品を外挿して、これの各蒸発時 果である。

又この方法は発生Na、K蒸気のほぼ全量が再 現性良く集められ、又形状、 両部品間距離及び輻 射による再蒸発蒸気の捕集について考慮したので 理論値に対して97~98%の収率が再現性良く 25 を還元剤と共に充塡した場合には発生量が異ると 得られた。

図中△印○印は従来のアルカリ金属蒸気発生器 ●印□印は本発明によつて得た値である。又図中の 曲線に併記した数量は各発生器の全蒸発量を示し

図から判るように最初は発生した蒸気の中約 80%以上がカリウムであるが、時間と共にカリ ウムの比率は低下して15分後では殆んとがナト リウ ムとなり、 カリウムは20%以下となる。 ご の 実験の時に使用し たアルカリ金属塩の組成はク 35 ステン酸ナトリウムと好適する還 元剤の種 類及び ロム酸ナトリウムおよびクロム酸カリウム 1 重量 部、アルミニウム4重量部で発生したナトリウム、 カリウムは1.6 吻である。

このようにクロム酸ナトリウム、重クロム酸ナ トリウムを使用して光電面を作成する場合、これ 40 てはチタニウム及びアルミニウムを使用すれば発 らアルカリ金属塩を充塡した発生器より蒸発する アルカリ金属量が時間と共に変化する為、この蒸 気と反応するアンチモン海膜上に形成される化合 物組成もその影響を受ける 大きな欠点があつた。

本発明は前記アルカリ金属発生器にタングステ ン酸ナトリウム及びモリブデン酸ナトリウムを充 塡することによって、上記欠点を除去した新規な アルカリ金属発生器を提供するものである。

即ち、タングステン酸ナトリウム粉末及びモリ プデン酸ナトリウム粉末は、これに還元剤粉末と クロム酸カリウム粉末等を前記発生器に充 切して 通電加熱によつてアルカリ金属蒸気を発生させて もナトリウム、カリウムの蒸気の 発生比率は反応 に、従来例と共に示したが、この時はモリプデン・ 酸ナトリウム1重量部。クロム酸カリウム1重量 部とアルミニウム4重量部を前記発生器に充塡さ せて通電加熱方式によつてアルカリ金属を発生さ 最初から最後まで発生蒸気の比率は変化せず、又 発生量が違つても発生比率は大きな変化はうけな

これは前述のように基体金属即ち、 アンチモン 間毎に堆積したNa、Kを重量分析法で求めた結 20 ~ナトリウム~カリウム光電面の特性向上及び再 現性向上には大きな効果を及ぼすものであり、更 にナトリウムとカリウムの発生比率lt配合比によ つて変えることが出 来る利点をも有する。

前述のクロム酸ナトリウムとクロム酸カリウム 発生比率も大きく変動するのは 図からも明らかで ある。

更に モリプデン酸及びタングステン酸のナトリ ウム塩は吸湿性 がないので、前記還元剤粉末との 30 接触面積がほぼ一定に規制されるので多重アルカ リ光電面には効果が特に大きくなる。又、タンク ステン酸ナ トリウムでも全く同様な作用効果を有 することが確認されている。

更に、前記モリプデン酸ナトリウム及びタング 量について記述する。

前述のように前 記還元反応は 発熱を伴う ために 極めて制御し難いものであつたご、タングステン 酸ナトリウム及びモリプデン酸ナトリウムに対し 熱しないことが判明した。.

即ち、チタニウムを適用する場合には、 前記タ ングステン酸ナトリウム及びモリプデン酸ナトリ ウムの5 重量部に対してチタニウムが1重量部以

Figure and investment and the

下になると、発熱が認められなくなる。これに対 してチタニウムが1重量部を超えた時には、ナト リウム蒸気の収量は多くなる。両者の比率が1: 1 の場合には約600℃で発熱反応が起り発熱量 も多くなつて反応速度が速くなり制御困難となる 5 がナトリウム蒸気収量は大きくなる。この時、タ ングステン粉末を前 記チタニウムとナトリウム塩 の合計量に対して40重量%を添加すると前述の 5:1以下の時と大体等しい反応速度が得られる。 又、前記チタニウムの混合量を少くし すぎるとナ 10 に沈積させて光電面を形成する。このセシウム蒸 トリウム蒸気量が少くなつて不可である。

アルミニウムとタングステン酸ナトリウム及び モリプデン酸ナトリウムの反応は発熱は起らず、 680℃でナトリウム蒸気を発生する。アルミニ ウム粉末の純度のよいものは極めて微粒であり、 15 且つかさが大きいので、アルミニウムの量を多く すると充塡作業が困難になると同時に 発生器に充 城可能のナトリウムの割合が小さくなる。又、前 記ナトリウム塩の割合いを増加していくと、発生 量が少くなるので、このような点を勘案して光電 20 ニウム粉末及びクロム酸カリウムを充填するが、 面形成に好適な範囲としては、タングステン酸ナ トリウム及びモリプデン酸ナトリウム1 重量部に 対してアルミニウム1乃至1/g 重量部を選定し

従つて、本発明では還元剤としてアルミニウム 25 た。 及びチタニウムを採択し、タングステン酸ナトリ ウム及びモリプデン酸ナトリウムの少くと も一種 との配合比は前記ナトリウム塩5重量部、チタニ ウム1乃至5重量部、ナトリウム塩1重量部、ア ルミニウム 1乃至1/8 重量部が最も好適である。30 信頼性が向上した点である。

次いて実施例について述べる。

奥施例 1

▲モリプデン酸ナトリウム及びタンクステン酸 ナトリウムよりえらばれた少くとも一種の粉末に ▲チタニウム粉末を加えた混合物を前記容器に均35 特許請求の範囲 ╲一に充塡させて、アルカリ金属発生器を作成し、 これを2次電子増倍管又は撮像管等の所定位置に 固定させる。又、選元剤としてアルミニウム粉末 を適用する際には、前記ナトリウム塩との合計差 を 3 4 叫 又は 2 7 叫 とし、その配合率は 3 4 叫の 40 器。・

時、アルミニウム 5.6 般に対して前記ナトリウム 塩を28号を充塡し27号では、アルミニウム 13.5gにナトリウム塩13.5gを充塡した。

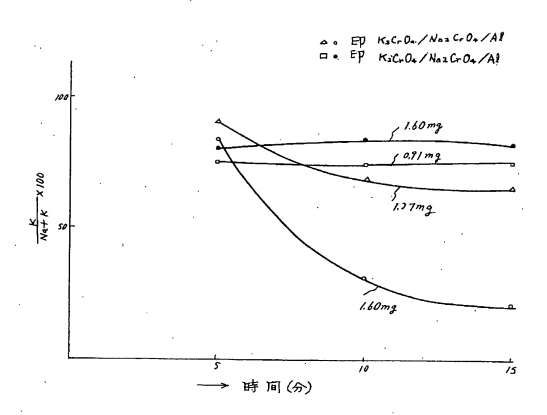
この時、このような アルカリ金属発生器に管外 より通電してアルカリ金属蒸気を発生し、これを 前記管球外囲器に取着されたフェースプレートに 被着させる。このフエースプレートには光電面の 基体金属層とカリウムが予め被着されており前記 ナトリウム蒸気を被着後、更にセシウムをもこれ 発源は前記発生器内に前記ナトリウム塩と混在さ せて蒸発させる事も可能である。これに更に活性 化工程等通常の工程を経て管球を完成させた。 実施例 2

実施例 1は所謂多重アルカリ光電面(multi -alka-li)の一製造法であるが、次に前記カ リウム塩を前記発生器内に充塡した場合について のべる。この時は、前記アルカリ金属発生器内に 前 記ナトリウム塩粉末の少くとも一種類にアルミ その合計量を40脚とした。その時の比率は図面 に記載した通りで前記ナトリウム塩 6.6 砂、クロ ム酸カリウム 6.6 吻、アルミニウム 2 5.6 吻を充 坝し、実施例 1 と全く同様にして光電面を完成し

・実施例1及び2によつて作成された光電面の特 性は何れも優秀であり光電感度は1704s/ln であつて従来の光電面に比較して何等遜色がない ばかりでなく、更に大きな特徴としては光電面の

これは前記タングステン酸ナトリウム及びモリ ブデン酸ナトリウムの有用性を示しているもので、 又実施例2でも実施例1と同様にセシウム塩を混 在させることは可能である。

1 タングステン酸及びモリプデン酸のナトリウ ム塩より選ばれた少くとも一種の粉末に還元剤粉 末を加えた混合物を一部に開口を有する導電性容 器に 充塡したことを特徴とするアルカリ金属発生



6: